



De kracht van de wens van de donateur

Pagina 2

Amsterdam UMC Imaging Center geopend

Pagina 3

Co-assistenten fietsen voor onderzoek naar kanker

Pagina 4

AnneMarie Tydeman fonds steunt Cancer Center Amsterdam

IETS DOEN VOOR TOEKOMSTIGE PATIËNTEN



Marnix van Boetzelaer, Frits van Dulm en Rutger van Boetzelaer; op de foto AnneMarie Tydeman

In 2016 overleed AnneMarie Tydeman aan de gevolgen van uitgezaaide borstkanker. Haar wens: meer onderzoek en aandacht voor het zogenaamde *chemobrein* (geheugenproblemen ten gevolge van chemotherapie). Dankzij een door haar opgericht Fonds op Naam wordt binnen Cancer Center Amsterdam promotie-onderzoek gedaan. Frits van Dulm, partner van AnneMarie, en haar zonen Rutger en Marnix van Boetzelaer vertellen over haar nalatenschap.

Chemobrein

Frits: "AnneMarie was actief en maatschappelijk betrokken. De diagnose borstkanker was een schok en zij was van het begin af aan, zonder duidelijke reden, onzeker over een goede afloop. Na operatie, bestraling en chemotherapie kreeg ze een probleem. Ze werd wat vergeetachtig, kon dingen minder goed onthouden en kreeg moeite lastige zaken op papier te zetten." Marnix: "Mijn moeder kon de heerlijkste soepen maken. Op een gegeven moment zei ze 'ik ben bang mijn soepchip kwijt te raken'. In de chemo-kamer van het ziekenhuis Hilversum hoorde zij voor het eerst van mede-patiënten het woord *chemobrein*."

Meer kennis

Vanwege uitzaaiingen in haar hoofd werd AnneMarie naar het Cancer Center Amsterdam verwezen. Rutger: "Een typische eigenschap van mijn moeder was dat ze altijd vooruit bleef kijken en plannen naar de toekomst maakte. Als zij een *chemobrein* had, dan zouden daar nog veel meer patiënten last van hebben, was haar redenering." AnneMarie legde het probleem

tijdens haar eerste consult voor aan neuroloog dr. Jaap Reijneveld. Hij verzocht haar haar gedachten op papier te zetten. Zij schreef direct een zeer helder verhaal: "Toen ik kanker kreeg was ik al met pensioen en ik heb nooit zorgen gehad over re-integratie, maar is er bij werkgevers wel enige kennis hierover aanwezig? Ik wil met mijn nare ervaringen iets doen voor de toekomstige vrouwen die aan de chemo moeten."

Fonds op Naam

Marnix: "De diagnose kanker zet je wereld op zijn kop, je voelt je machteloos. Maar dankzij het plan voor een Fonds werd mijn moeder niet volledig buiten spel gezet door de kanker. Ze had weer een doel." Frits: "In een aantal gesprekken met de beoogde promotoren is het idee in vier maanden uitgewerkt tot een promotie-onderzoeksvoorstel." Frits: "AnneMarie overleed vroeg in de ochtend. Dezelfde dag zat bij de post de overeenkomst voor het AnneMarie Tydeman Fonds. Zij was op de hoogte dat de zaak rond was." Rutger: "Drive en doorzettingsvermogen; dat typeerde mijn moeder." Marnix: "Nog één keer eigenwijs!"

Wij hebben uw hulp nodig!

Onderzoek naar dementie kan niet zonder uw steun.

Als expertisecentrum voor dementie op jonge leeftijd zien wij veel patiënten onder de 65 jaar. Mensen die midden in hun carrière zitten, meestal nog jonge kinderen hebben en die vaak al een lange weg vol onzekerheid en onbegrip hebben afgelegd. Ze bezoeken verschillende specialisten, vóórdat ze in ons Alzheimercentrum terecht komen.

Na de ziekte van Alzheimer is frontotemporale dementie (FTD) de meest voorkomende oorzaak van dementie bij jonge mensen. FTD kenmerkt zich door verlies van inlevingsvermogen en veranderingen in persoonlijkheid en gedrag. Heel geleidelijk begint iemand zich anders te gedragen dan vroeger en gaat begrip voor de omgeving verloren. Patiënten verliezen al snel het besef dat ze ziek zijn, waardoor de relatie met naasten snel verandert.

Er is nog heel weinig bekend over het ontstaan van FTD en er bestaan ook (nog) geen medicijnen die FTD kunnen remmen of genezen. Eerst moeten we meer inzicht in deze ziekte krijgen en aanknopingspunten vinden voor een behandeling. Dat kan alleen door onderzoek.

Neuroloog dr. Yolande Pijnenburg is onze expert op het gebied van FTD en zij heeft uw steun hard nodig in de zoektocht naar oplossingen.

Helpt u alstublieft mee.

Dank u wel.

Prof. dr. Philip Scheltens



Prof. dr. Philip Scheltens: 'Onderzoek naar dementie kan niet zonder uw steun.'

Column MS-congres: nieuwe ideeën en inspiratie

Dit jaar vond het grootste MS-congres ter wereld plaats in Stockholm. Meer dan 10.000 wetenschappers kwamen bijeen op 'ECTRIMS' om de belangrijkste ontwikkelingen op het gebied van MS te presenteren en om kennis uit te wisselen. Samen met het team van ongeveer 50 onderzoekers van het MS Centrum Amsterdam reisde ook ik naar Stockholm.

Drie dagen lang kwamen alle ins-and-outs binnen de MS-wereld aan bod in presentaties, postersessies, educatiesessies en meetings. De enorme hoeveelheid aan wetenschappelijk onderzoek was leerzaam en overweldigend tegelijkertijd. Alhoewel dit mijn eerste internationale congres was, mocht ik een posterpresentatie doen en had ik een praatje in de young investigator sessie. De posterpresentatie geeft ons als onderzoekers de mogelijkheid om met andere onderzoekers met hetzelfde onderwerp in contact te komen en makkelijk ideeën uit te wisselen. Als kers op de taart won ik de young investigator award voor de beste presentatie!

Moe, maar voldaan van alle indrukken vertrok ik weer richting Amsterdam, met veel nieuwe ideeën en inspiratie voor mijn eigen onderzoek. De oplossing van MS hebben we helaas nog niet gevonden, maar hopelijk komen we volgend jaar weer een stapje dichterbij tijdens het ECTRIMS congres in Washington.

Floor Loonstra



Floor Loonstra is arts-onderzoeker bij het MS Centrum Amsterdam sinds september 2018

COLOFON

13e jaargang, nummer 3 (november 2019)

EigenWijs is het informatieblad voor de (toekomstige) donateurs van Amsterdam UMC, locatie VUmc en verschijnt driemaal per jaar

Redactie

Sponsoring en Fondsenwerving Amsterdam UMC, locatie VUmc

Fotografie en illustratie:

Mark van den Brink, Anita Edridge, Evelyn Jessurun, Shutterstock, Sylvia Voogt

Redactiesecretariaat

Amsterdam UMC, locatie VUmc, sponsoring en fondsenwerving, PK4Z, De Boelelaan 1118, 1081 HV Amsterdam, tel. 020-4443165, www.VUmc.nl/steun, fondsenwerving@VUmc.nl

Oplage: 8.000

Vormgeving: AIM, Action in Marketing, Badhoevedorp

Druk: Boom-Verweij, Mijdrecht

Copyright © 2019 Amsterdam UMC. Alle rechten voorbehouden. Overname van artikelen is toegestaan met voorafgaande schriftelijke toestemming van de redactie.

Hoogste onderscheiding voor onderzoek Cancer Center Amsterdam Yvette van Kooyk ontvangt Spinozapremie

Op 2 oktober ontving medisch bioloog prof. dr. Yvette van Kooyk de Spinozapremie 2019 van het NWO. Zij ontrafelde de manier waarop het immuunsysteem ontregeld raakt bij het ontstaan van kanker, auto-immuunziekten en infectieziekten. De nano-medicijnen die ze ontwikkelt, moeten het immuunsysteem ondersteunen bij de strijd tegen kanker en andere ziekten. Yvette van Kooyk is afdelingshoofd Moleculaire Celbiologie en Immunologie bij Amsterdam UMC, locatie VUmc en geldt wereldwijd als expert op dit onderzoeksterrein.

De Spinozapremie is de hoogste onderscheiding in de Nederlandse wetenschap. Yvette van Kooyk krijgt € 2,5 miljoen voor haar wetenschappelijke onderzoek en haar activiteiten met betrekking tot kennisbenutting.



Prof. dr. Yvette van Kooyk

Onderzoekresultaten grote donatie aan MS Centrum Amsterdam De kracht van de wens van de donateur

Cognitieve stoornissen (problemen met o.a. geheugen, aandacht en concentratie) komen vaak voor bij mensen met multiple sclerose (MS). Deze stoornissen hebben grote gevolgen voor het dagelijks functioneren. Ondanks dat de behandeling tegen cognitieve stoornissen nog niet beschikbaar is, is wel bekend dat door (computer)training de cognitieve functies enigszins kunnen verbeteren.



Stefanos Prouskas deed onderzoek naar verbetering van cognitie bij MS

Omdat elke persoon met MS anders is, heeft Stefanos Prouskas met geavanceerde MRI-technieken gekeken welke eigenschappen van mensen kunnen voorspellen of zo'n training zal werken (responders) of niet (non-responders). De responders en non-responders bleken maar op één eigenschap verschillend te zijn: hersenconnectiviteit. Oftewel, hoe goed hersengebieden met elkaar verbonden zijn. Responders lieten dezelfde hersenconnectiviteit zien als gezonde mensen, terwijl de hersenconnectiviteit bij non-responders afwijkend is. Stefanos Prouskas concludeert dat de hersenconnectiviteit nog intact moet

zijn om ontvankelijk te zijn voor een cognitieve (computer)training. Dit zou in de toekomst kunnen helpen om mensen gericht trainingen aan te bieden die voor hen het meest geschikt zijn. Prouskas heeft onlangs zijn resultaten gepresenteerd op een internationaal MS-congres en daarbij een posterprijs ontvangen.

Dit onderzoek kwam tot stand dankzij een grote donatie van € 200.000. De gever wilde een donatie doen aan onderzoek naar cognitieve klachten bij MS. In overleg met hoofdonderzoekster Hanneke Hulst ontstond het project 'Goede Connecties'. Stefanos Prouskas heeft het onderzoek uitgevoerd.

20e Gooische Rally voor onderzoek van Alzheimercentrum Amsterdam

Zondag 8 september vond de 20e editie van de Gooische Rally plaats. Deze rally is het hoogtepunt van het Lions Old Timer Festival dat jaarlijks georganiseerd wordt door Lions Club Blaricum-Laren. Voor het tweede opeenvolgende jaar was Alzheimercentrum Amsterdam één van de goede doelen die een mooie cheque in ontvangst mochten nemen. De bijdrage van € 10.000 gaat naar het onderzoek van dr. Jort Vijverberg, neuroloog bij Alzheimercentrum Amsterdam.

Jort doet onderzoek naar de relatie van hoofdtrauma en neurodegeneratieve

aandoeningen. Dat zijn aandoeningen die leiden tot het afsterven van zenuwcellen in de hersenen, zoals ziekte van Alzheimer en chronische traumatische encefalopathie (CTE). CTE wordt veroorzaakt door herhaald hoofdletsel bij bepaalde beroepen en sporten, zoals boksen en voetbal. Met de donatie van de Gooische Rally kunnen wij pathologisch onderzoek op hersenweefsel verrichten.

Dank aan Lions Blaricum-Laren, alle rallyrijders en sponsors.



Hier doen we het voor Dank u wel voor uw donatie

Heel veel dank voor uw geweldige steun aan het onderzoek naar lange termijn effecten bij retinoblastoom. Retinoblastoom is een zeldzame vorm van oogkanker die op jonge leeftijd ontstaat.

Dankzij uw bijdrage kunnen we belangrijke stappen zetten in het onderzoek naar de lange termijn effecten bij de behandeling van deze jonge patiënten.

Met deze kennis hopen we problemen vroeger te herkennen en zo goed mogelijk te behandelen.



Prof. dr. Annette Moll

Dementie-onderzoeker Yolande Pijnenburg: 'Mijn doel is een oplossing voor FTD te vinden'

"Stelt u zich eens voor dat uw geliefde langzaam verandert in een ander persoon en er weinig tot geen gesprek hierover meer mogelijk is." Neuroloog dr. Yolande Pijnenburg ziet dagelijks mensen op haar spreekuur die ten einde raad zijn en niet weten wat er aan de hand is. Zij houdt zich al 20 jaar bezig met frontotemporale dementie (FTD), een ernstige vorm van dementie.

Wat is FTD

Bij alle vormen van dementie treden vroeg of laat in het beloop problemen op in de cognitie, het gedrag en de emoties, zo ook bij FTD. Yolande legt uit: "FTD wordt gekenmerkt door veranderingen in het gedrag en emoties. Het zijn met name deze veranderingen die het voor de mantelzorgers zo zwaar maken. Er ontstaan problemen met het vermogen emoties te herkennen, je in een ander kunnen verplaatsen en empathisch te kunnen zijn. Dat noemen we sociale cognitie. Patiënten en hun mantelzorgers krijgen steeds meer te maken met relatieproblemen en conflicten, vanwege onbegrip, wegvallen van remmingen en gebrek aan inlevingsvermogen."

Van late herkenning naar vroege opsporing

Frontotemporale dementie ontwricht de levens van de patiënten en hun naasten. Er zijn in Nederland zo'n 10.000 mensen met FTD. Exacte aantallen zijn niet bekend, omdat het een lastige diagnose is om te stellen. "Er is nog zo veel onduidelijk over FTD,

daarom is onderzoek om de ziekte beter te begrijpen noodzakelijk", aldus Yolande. Het onderzoek naar FTD in Alzheimercentrum Amsterdam bestaat uit verschillende onderdelen. Om de diagnose zo snel mogelijk betrouwbaar te stellen moeten er biomarkers ontwikkeld worden die helpen bij de diagnostiek. Yolande: "Helaas wordt FTD vaak pas laat herkend, gemiddeld duurt het zes jaar voordat de diagnose wordt gesteld. Ook wordt er vaak eerst een verkeerde diagnose gesteld, zoals autisme, burnout of een andere psychiatrische stoornis. FTD-patiënten zijn zelf veelal niet meer in staat om over hun ziekte te praten. Partners en familieleden kunnen vaak een onthutsend beeld schetsen van een sterk veranderde persoonlijkheid."

Daarnaast kijkt Alzheimercentrum Amsterdam naar erfelijke factoren die een rol spelen bij deze ziekte en bestuderen we hersenweefsel en specifieke hersencellen om de ziektesymptomen in de verschillende hersengebieden te onderzoeken.



Graag uw bijdrage voor dit onderzoek

Dr. Yolande Pijnenburg: 'Ik wil antwoorden vinden die bijdragen aan een oplossing'

Belangrijk onderzoek

Yolande: "De schrijnende verhalen van patiënten en vooral van hun naasten motiveren mij enorm om antwoorden te vinden die bijdragen aan een oplossing

voor FTD. Dit belangrijke onderzoek is alleen mogelijk dankzij de steun van donateurs. Zij zorgen ervoor dat mijn doel steeds een stapje dichterbij komt."

Kort nieuws



Cancer Center Amsterdam dankt 45.000 lopers!

Dankzij de lopers van de TCS Amsterdam Marathon 2019 heeft Cancer Center Amsterdam het geweldige bedrag van ruim € 185.000 opgehaald voor onderzoek naar kanker. Op 20 oktober gingen 45.000 deelnemers uit 131 landen van start voor de hele of halve marathon of voor de acht km. Onder hen ook bedrijven, zoals Randstad en Action én collega's uit Amsterdam UMC die, samen met hoofdsponsor TCS en de organisatie van dit evenement, Le Champion, een groot bedrag hebben opgehaald voor het onderzoek naar kanker. Wij danken alle lopers en supporters voor hun sportieve en betrokken inzet!



Goede vrienden en familie in actie voor MS

Marinus Moolenburgh (rechts) overhandigde samen met Niels van Buren (links) van Mission-Summit een cheque van € 5.000 aan neuroloog prof. dr. Joep Killestein. Marinus kreeg in maart 2019 de diagnose MS. Marinus en zijn vrouw Michelle werden onlangs allebei 50 jaar. Ze organiseerden een groot feest voor vrienden en familie. In plaats van een cadeau vroegen ze de gasten een donatie te doen voor onderzoek van het MS Centrum Amsterdam. Dat leverde dit prachtige bedrag op. Bedankt vrienden en familie van Marinus en Michelle!



Donatie alzheimer vanwege bijzondere mijlpaal

De ouders van dr. Femke Bouwman (neuroloog bij Alzheimercentrum Amsterdam) vierden op 7 september hun 50-jarig huwelijk met een groot feest. Winston en Diny Bouwman trouwden op 6-9-69 en grepen deze bijzondere mijlpaal aan om geld in te zamelen voor het belangrijke werk van hun dochter. Op de uitnodiging werd als cadeautip vermeld om te doneren aan Alzheimercentrum Amsterdam en op de feestlocatie konden de gasten ook ter plekke geld doneren. Met deze speciale actie werd ruim € 2.000 ingezameld. Wij bedanken alle gasten, en Winston en Diny in het bijzonder, voor hun steun!

Nieuw en bijzonder medisch onderzoeks- en behandelcentrum Amsterdam UMC Imaging Center geopend

Het klinkt heel vanzelfsprekend: als chirurg precies weten waar je opereert, als arts kunnen volgen of de zieke weefsels aangepakt worden en als onderzoeker zien waar de medicijnen precies terechtkomen. We kunnen dat steeds beter en op locatie VUmc is daarvoor een nieuw innovatief gebouw geopend: het Amsterdam UMC Imaging Center. Beeldvormende technieken

In het Amsterdam UMC Imaging Center komen de nieuwste beeldvormende technieken, faciliteiten voor tracerontwikkeling en experts vanuit verschillende disciplines samen. Dit levert grote winst op voor patiënten met onder meer kanker, hersenaandoeningen of hart- en vaatziekten. Zo is het dankzij beeldvorming mogelijk om de werking van medicijnen in het lichaam volgen. En is heel precies te lokaliseren waar zich in het lichaam kankercellen bevinden. En door nauwkeurig in beeld te brengen hoe de tumor en de medicijnen zich gedragen. Behandeling wordt zo veel doelgerichter en daarmee de kans op genezing groter.

100.000 scans

Het Imaging Center ligt tegen het ziekenhuis van Amsterdam UMC - locatie VUmc aan. Voor patiënten is er een verbinding met het ziekenhuis op de eerste verdieping. Zo kunnen patiënten makkelijk terecht voor scans in allerlei vormen, van CT-scan, PET-scan, MRI-scan tot een mammografie. Naar schatting zullen er meer dan 100.000 scans per jaar gemaakt en beoordeeld gaan worden.



Co-assistenten fietsen voor onderzoek naar kanker

Hoewel de regen met bakken uit de hemel kwam, stonden op zaterdag 15 juni jl. honderden enthousiaste fietsers aan de start van de Co-Cycling tour. Dit is een initiatief van co-assistenten van Amsterdam UMC, die naast hun passie voor geneeskunde ook fanatieke wielrenners zijn. Doel van de tour: lekker fietsen en daarnaast geld ophalen voor een goed doel. Dit jaar werd geld geworven voor onderzoek naar kanker binnen Cancer Center Amsterdam.

Er konden diverse afstanden worden gefietst. Via een aantal prachtige routes rondom Amsterdam kwamen de fietsers uiteindelijk weer terug op het terrein van de Vrije Universiteit, waar onder het genot van een speciaal gebrouwen Co-Cycling biertje, waarvan de opbrengst ook voor CCA was, kon worden nagepraat over de tour.

Uit handen van het bestuur van Co-Cycling nam prof. dr. Geert Kazemier, directeur CCA, de geweldige cheque van € 31.000,- in ontvangst. Een prachtige opbrengst van een dag die uiteindelijk met een stralende zon eindigde.



Sandy Krijnen met haar boek

Opbrengst verkoop boek naar onderzoek oorzaak van MS

'Ik, mijn hond en MS, de weg naar huis', is de titel van het boek van Sandy Krijnen. In het boek beschrijft Sandy hoe haar leven met MS er uitziet en over het effect van een gezonde leefstijl (het Leefstijlhuis) op MS. De opbrengst van het boek van Sandy is bestemd voor onderzoek naar de oorzaak van MS van het MS Centrum Amsterdam.

Na periodes van vage klachten kreeg Sandy in 2009 de diagnose MS. In 2012 kreeg ze een grote terugval. De klachten waren ernstig, ze kon amper 100 meter lopen, maar ze kwam er weer bovenop. "Ik kwam er achter dat door een positieve mindset en een gezonde leefstijl heel veel te bereiken is. Deze kennis heb ik verwerkt tot het leefstijlhuis en beschrijf ik in het boek."

Met haar boek wil Sandy mensen met, maar ook zonder MS helpen. Daarnaast wil Sandy onderzoek naar de oorzaak van MS steunen, daarom gaat de gehele opbrengst van het boek naar het onderzoek van prof. dr. Jeroen Geurts. Jeroen Geurts: "Bij mensen met MS zien we zogenaamde blaren in de myeline (het omhulsel van zenuwbanen). Op deze plaatsen raakt de myeline los van de zenuwbanen. Wij denken dat dit eerst gebeurt en als gevolg hiervan de bekende MS-ontsteking plaatsvindt. Deze theorie is het omgekeerde van de klassieke theorie die zegt dat MS begint met een ontsteking in het brein."

Het boek is te bestellen via bol.com

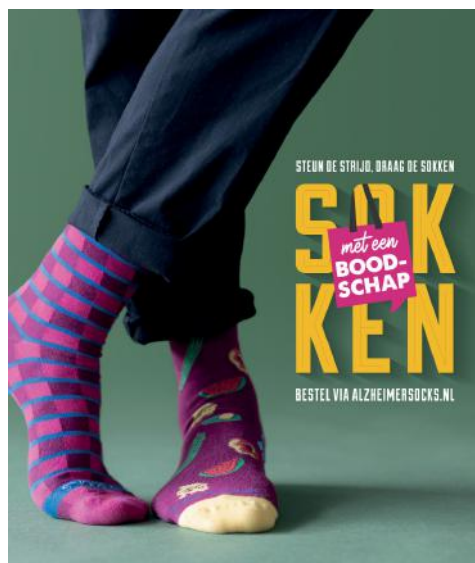
Sokken met een boodschap

Tijdens de Alzheimer 10-Daagse afgelopen september was er veel aandacht voor de stand van zaken in het dementie onderzoek. Zo promoveerden drie jonge onderzoekers en gaven prof. dr. Philip Scheltens en prof. dr. Wiesje van der Flier, respectievelijk directeur en hoofd onderzoek Alzheimercentrum Amsterdam, verschillende media optredens.

Ook werden de nieuwe Alzheimer Socks gelanceerd. Deze vierde editie van de Alzheimer Socks zijn speciaal ontworpen met de boodschap om alzheimer bespreekbaar te maken. Want hoewel één op de vijf mensen een vorm van dementie krijgt, wordt er nog steeds veel te weinig over gesproken. De twee verschillende sokken symboliseren de verwarring waarmee mensen met alzheimer of een andere vorm van dementie dagelijks te maken hebben. Door de sokken te dragen maakt u dementie bespreekbaar en steunt u onderzoek naar oplossingen.

De Alzheimer Socks kosten € 7,99 per paar en de opbrengst komt geheel ten goede aan onderzoek van Alzheimercentrum Amsterdam.

Koop uw sokken via www.alzheimersocks.nl.



Uw bijdrage helpt

U kunt ons belangrijke werk op verschillende manieren steunen:

EENMALIGE GIFT

Via een overschrijving op banknummer: **NL46 INGB 0000 0048 18 ten name van VUmc Fonds**. Vergeet niet te vermelden om welk project het gaat. Online doneren kan ook via: www.VUmcFonds.nl. Betaling via IDEAL is eenvoudig en veilig.

Meer informatie vindt u op onze website: www.VUmcFonds.nl. Wij willen u graag bedanken, vermeld daarom uw naam en adres bij uw donatie.

PERIODIEKE MACHTIGING

Een vast bedrag per maand, kwartaal of jaar. Daarmee ondersteunt u een project voor langere tijd. U bepaalt zelf welk project en hoe lang u dat doet.

PERIODIEKE SCHENKING

Dat is een schenking van een vast bedrag voor minimaal vijf jaar. Een periodieke schenking is zonder drempel aftrekbaar van de inkomstenbelasting.

LEGAAT OF ERFSTELLING

Dat legt u vast in uw testament, bij de notaris. Bij een legaat gaat het om een vast bedrag of percentage. Een erfstelling is een bepaald aandeel van de gehele erfenis.

Vragen over nalaten

Sylvia Voogt is relatiemanager en op locatie VUmc verantwoordelijk voor nalatenschappen. "In mijn werk krijg ik regelmatig vragen over het nalaten aan het wetenschappelijk onderzoek van Amsterdam UMC, locatie VUmc. Ik heb de meest gestelde vragen over dit onderwerp voor u op een rijtje gezet."

Hoe kan ik het werk van VUmc steunen via mijn testament?

Wanneer u het wetenschappelijk onderzoek van VUmc wilt steunen via uw testament, kunt u Stichting VUmc Fonds benoemen tot (mede-)erfgenaam of legataris. Een enig erfgenaam ontvangt uw gehele nalatenschap, terwijl bij mede-erfgenamen uw nalatenschap wordt verdeeld over de verschillende begunstigen. Bij een legaat bestemt u een bepaald bedrag of percentage van uw nalatenschap aan het VUmc Fonds.

Is het mogelijk om specifiek onderzoek of een bepaalde afdeling te benoemen?

Jazeker, u kunt uw laatste wens kenbaar maken in uw testament. Wanneer u een bepaald onderzoek wilt steunen, neemt u Stichting VUmc Fonds op in uw testament en legt u vast ten behoeve van welk onderzoek, kenniscentrum of project uw nalatenschap besteed dient te worden.

Moet er belasting worden betaald over mijn nalatenschap?

Stichting VUmc Fonds beschikt over de ANBI-status waardoor er geen erfbelasting betaald hoeft te worden. Uw nalatenschap komt dus volledig ten goede aan het doel dat u wilt steunen.

Heeft u een andere vraag of wilt u geheel vrijblijvend onze nalatenschapsbrochure aanvragen? Of heeft u ons reeds opgenomen in uw testament en wilt op de hoogte blijven van ontwikkelingen binnen het onderzoek? Neemt u dan contact met mij op via nalaten@vumc.nl of 020-444 55 98.



Relatiemanager Sylvia Voogt, MSc